

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 29 giugno 1999

SI PUBBLICA TUTTI
I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DI GRAZIA E GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA 70 - 00100 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERDI 10 - 00100 ROMA - CENTRALINO 85081

La **Gazzetta Ufficiale**, oltre alla **Serie generale**, pubblica quattro **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta con autonoma numerazione:

- 1^a Serie speciale:** *Corte costituzionale* (pubblicata il mercoledì)
- 2^a Serie speciale:** *Comunità europee* (pubblicata il lunedì e il giovedì)
- 3^a Serie speciale:** *Regioni* (pubblicata il sabato)
- 4^a Serie speciale:** *Concorsi ed esami* (pubblicata il martedì e il venerdì)

SOMMARIO

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero degli affari esteri

DECRETO 14 giugno 1999.

Proroga dell'esistenza dello stato di necessità al rimpatrio dalla Repubblica del Congo di cittadini italiani colà residenti.

Pag. 4

Ministero delle finanze

DECRETO 1° giugno 1999.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento del pubblico registro automobilistico di Savona Pag. 4

Ministero del lavoro e della previdenza sociale

DECRETO 14 maggio 1999.

Scioglimento della società cooperativa a responsabilità limitata «Cooperativa edilizia fra i dipendenti dell'Istituto nazionale della previdenza sociale La fratellanza», in Padova. Pag. 5

DECRETO 9 giugno 1999.

Scioglimento di alcune società cooperative Pag. 5

DECRETO 10 giugno 1999.

Scioglimento della società cooperativa «Amerigo Vespucci», in Taranto Pag. 6

DECRETO 10 giugno 1999.

Scioglimento della società cooperativa «SS. Annunziata n. 1», in Taranto. Pag. 6

Ministero della sanità

ORDINANZA 1° giugno 1999.

Disposizioni in materia di trapianto, importazione ed esportazione di organi e tessuti. Pag. 6

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero degli affari esteri:

Entrata in vigore dell'accordo per i trasporti internazionali su strada tra il Governo della Repubblica italiana e il Governo della Repubblica islamica dell'Iran, firmato a Roma il 25 luglio 1990 Pag. 7

Rilascio di exequatur Pag. 7

Ministero dell'interno:

Riconoscimento della personalità giuridica alla Comunità figlie di San Giuseppe, in Genova Pag. 7

Assunzione di nuova denominazione della parrocchia di S. Donato vescovo e martire, in Calvecchia di S. Donà di Piave Pag. 7

Riconoscimento della personalità giuridica alla casa generalizia della Congregazione delle figlie di Nostra Signora del Sacro Cuore d'Issoudun, in Roma Pag. 7

Riconoscimento della personalità giuridica alla Casa di Merano delle suore francescane insegnanti, in Merano Pag. 8

Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica: Assoggettamento alla procedura di liquidazione coatta amministrativa della Cominvest Sim S.p.a., in Roma Pag. 8

Ministero della sanità:

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Trigger». Pag. 8

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Nisolid». Pag. 8

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Tenitran». Pag. 9

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Calbisan» Pag. 9

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Nimesulide» Pag. 9

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Eritrocist» Pag. 10

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Librium». Pag. 10

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Antigreg». Pag. 10

Modificazione delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso umano «Ubistesin» e «Xylestesina» Pag. 10

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Tricoxidil» Pag. 11

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Durogesic». Pag. 11

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Chenossil» Pag. 11

Modificazione delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso umano «Acido nalidixico», «Acqua per preparazioni iniettabili», «Aminofilina», «Bacitracina e Polimixina B solfato», «Betametasone dipropionato», «Betametasone dipropionato e Neomicina solfato», «Calcio cloruro», «Chinina cloridrato», «Cloramfenicolo», «Cloramfenicolo sodio succinato», «Clorochina bifosfato», «Clorpromazina cloridrato», «Digossina», «Furosemide», «Gentamicina solfato», «Idroxocobalamina», «Metronidazolo», «Rifampicina», «Streptomicina solfato» e «Tetraciclina cloridrato» Pag. 11

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Supposte Midy» Pag. 12

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Immunoendocig». Pag. 12

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Haimabig» Pag. 12

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Haimazig endovena» Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Neuraben» Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Tricoxidil» Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Solart». Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Nepituss». Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Paramicina». Pag. 14

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Dynamisan». Pag. 14

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Ferro Complex» Pag. 14

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Pericel». Pag. 14

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Carbaica» Pag. 14

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Hirudex». Pag. 14

Modificazione delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso umano «Aminoacidi CR BM Italia», «Aminoacidi E BM Italia», «Aminoacidi S BM Italia», «Aulin», «Aulin beta», «Bezalip», «Bi Euglucon», «Bi Euglucon M», «Dilatrend», «Elmex», «Euglucon 5», «Flunox», «Geffer», «Glutamed», «Ibuscent», «Ismo», «Keimicina», «Kombetin», «Laevolac», «Laevolac EPS», «Laevosan», «Lanitop», «Lentokaliu», «Masacin», «Megestil», «Mionevrasi», «Mogustil», «Odomox», «Ossiten», «Peptazol», «Serad», «Tationil», «Toradiur», «Toxepasi 400», «Tronan» e «Zurem» Pag. 15

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Lipanthyl» Pag. 16

Ministero del lavoro e della previdenza sociale:

Determinazione del salario medio giornaliero e del periodo di occupazione media mensile, ai fini contributivi, per i soci delle cooperative operanti nella provincia di Parma nell'area dei servizi socio-sanitari educativi nonché nell'attività di assistenza agli anziani, agli infermi ed all'infanzia Pag. 16

Determinazione del salario medio giornaliero e del periodo di occupazione media mensile, ai fini contributivi, per i soci delle cooperative operanti nella provincia di Perugia nell'area dei servizi socio-sanitari educativi (compresa l'assistenza domiciliare). Pag. 16

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DEGLI AFFARI ESTERI

DECRETO 14 giugno 1999.

Proroga dell'esistenza dello stato di necessità al rimpatrio dalla Repubblica del Congo di cittadini italiani colà residenti.

IL DIRETTORE GENERALE
DELL'EMIGRAZIONE E DEGLI AFFARI SOCIALI

DI CONCERTO CON

IL DIRETTORE GENERALE DEI SERVIZI
CIVILI DEL MINISTERO DELL'INTERNO

E

IL DIRETTORE GENERALE DEL TESORO
DEL MINISTERO DEL TESORO

Visto il decreto ministeriale del 30 giugno 1997 con cui è stato dichiarato lo stato di necessità al rimpatrio dalla Repubblica del Congo a partire dal 5 giugno 1997;

Ritenuto che, a seguito del perdurare dello stato di tensione nella Repubblica del Congo, permanga la situazione di carattere eccezionale che ha costretto i cittadini italiani ivi residenti a rimpatriare, a decorrere dal 5 giugno 1997;

Considerate le comunicazioni a tale riguardo pervenute dall'Ambasciata d'Italia in Brazzaville;

Visto l'art. 2, commi 4 e 7 della legge 26 dicembre 1981, n. 763;

Visto il decreto legislativo del 3 febbraio 1993, n. 29, articoli 3 e 16;

Ritenuto che tale stato di necessità va dichiarato anche ai fini della disposizione sul reinsediamento contenuta nell'art. 8 della legge 15 ottobre 1991, n. 344;

Decreta:

È prorogata l'esistenza dello stato di necessità al rimpatrio dalla Repubblica del Congo dei cittadini italiani ivi residenti, a decorrere dal 5 giugno 1999.

Roma, 14 giugno 1999

*Il direttore generale
dell'emigrazione e degli affari sociali*
FERRARIN

Il direttore generale dei servizi civili
DEL MESE

Il direttore generale del tesoro
DRAGHI

99A5149

MINISTERO DELLE FINANZE

DECRETO 1° giugno 1999.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento del pubblico registro automobilistico di Savona.

IL DIRETTORE REGIONALE
DELLE ENTRATE PER LA LIGURIA

Visto l'art. 1 del decreto-legge 21 giugno 1961, n. 498, convertito, con modificazioni, nella legge 28 luglio 1961, n. 770, nel testo modificato dalla legge 2 dicembre 1975, n. 576 e sostituito dalla legge 25 ottobre 1985, n. 592, contenente norme sulla proroga dei termini di prescrizione per il mancato o irregolare funzionamento degli uffici finanziari, applicabili anche al pubblico registro automobilistico;

Visto il decreto del direttore generale del Dipartimento delle entrate prot. n. 1998/11772 del 28 gennaio 1998 con il quale sono stati delegati i direttori regionali delle entrate, territorialmente competenti, ad adottare i decreti di accertamento del mancato o irregolare funzionamento degli uffici del pubblico registro automobilistico, ai sensi dell'art. 2 della legge 25 ottobre 1985, n. 592, provvedendo alla pubblicazione dei medesimi nella *Gazzetta Ufficiale* entro i termini previsti;

Vista la nota prot. n. 267/99 in data 3 maggio 1999 con la quale la Procura generale della Repubblica di Genova ha segnalato la chiusura al pubblico dell'ufficio P.R.A. di Savona nel giorno 10 maggio 1999, per consentire l'installazione del nuovo sistema operativo NT;

Decreta:

È accertato il mancato funzionamento del pubblico registro automobilistico di Savona nel giorno 10 maggio 1999.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Genova, 1° giugno 1999

Il direttore regionale: MARCHETTI

99A5075

**MINISTERO DEL LAVORO
E DELLA PREVIDENZA SOCIALE**

DECRETO 14 maggio 1999.

Scioglimento della società cooperativa a responsabilità limitata «Cooperativa edilizia fra i dipendenti dell'Istituto nazionale della previdenza sociale La fratellanza», in Padova.

**IL MINISTRO DEL LAVORO
E DELLA PREVIDENZA SOCIALE**

Vista la delega in data 2 dicembre 1998 per le materie di competenza della Direzione generale della cooperazione ivi compresi i provvedimenti di scioglimento d'ufficio ex art. 2544 del codice civile degli enti cooperativi e di nomina dei commissari liquidatori;

Vista la relazione trasmessa dal commissario governativo, datata 16 gennaio 1996, eseguita nei confronti della società cooperativa edilizia «La fratellanza», con sede in Padova, indicante la palese impossibilità di risanare la cooperativa;

Tenuto conto che la medesima risulta trovarsi nelle condizioni previste dal precitato art. 2544 del codice civile;

Visto il parere favorevole del comitato centrale per le cooperative di cui all'art. 18 della legge 17 febbraio 1971, n. 127;

Ritenuta l'opportunità di disporre il provvedimento di scioglimento d'ufficio ex art. 2544 del codice civile con nomina di commissario liquidatore;

Viste le designazioni della direzione provinciale del lavoro territorialmente competente, comunicate ai sensi dell'art. 9 della legge n. 400/1975;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa a responsabilità limitata, denominata «Cooperativa edilizia fra i dipendenti dell'Istituto nazionale della previdenza sociale La fratellanza», con sede in Padova, costituita in data 30 agosto 1948 con atto a rogito del notaio prof. Giuseppe Benacchio di Padova, omologato dal tribunale di Padova con decreto del 2 ottobre 1948, è sciolta d'ufficio ai sensi dell'art. 2544 del codice civile e la dott.ssa Giuseppina Dovico, con studio in Padova, via Rezzonico, 6, ne è nominata commissario liquidatore.

Art. 2.

Al commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 28 gennaio 1992.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 14 maggio 1999

p. *Il Ministro*: CARON**99A5151**

DECRETO 9 giugno 1999.

Scioglimento di alcune società cooperative.**IL DIRETTORE
DELLA DIREZIONE PROVINCIALE DEL LAVORO
SERVIZIO POLITICHE DEL LAVORO
DI REGGIO CALABRIA**

Visto l'art. 2544 del codice civile, integrato dall'art. 18 della legge n. 59/1992;

Visto l'art. 2 della legge 17 luglio 1975, n. 400;

Considerato che il provvedimento di scioglimento non comporta una fase liquidatoria;

Visto il verbale di ispezione ordinaria dal quale risulta che le società cooperative si trovano nelle condizioni previste dal citato art. 2544;

Visto il decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29;

Visto il decreto del direttore generale del Ministero del lavoro e della previdenza sociale del 6 marzo 1996;

Decreta:

Le seguenti società cooperative sono sciolte ai sensi dell'art. 2544 del codice civile integrato dall'art. 18 della legge n. 59/1992, senza far luogo alla nomina dei commissari liquidatori, in virtù dell'art. 2 della legge 17 luglio 1975, n. 400:

società cooperativa edilizia «Fionia» a r.l., con sede in Reggio Calabria, costituita per rogito notaio Giovan Domenico Putorti in data 9 settembre 1964, repertorio n. 125060, registro società 61/64, tribunale di Reggio Calabria;

società cooperativa edilizia «La Valletta» a r.l., con sede in Reggio Calabria, costituita per rogito notaio Pietro Marrapodi in data 21 marzo 1977, repertorio n. 16690, registro società 35/77, tribunale di Reggio Calabria.

Reggio Calabria, 9 giugno 1999

Il direttore: LAGANÀ**99A5152**

DECRETO 10 giugno 1999.

Scioglimento della società cooperativa «Amerigo Vespucci», in Taranto.

IL DIRETTORE
DELL'UFFICIO PROVINCIALE DEL LAVORO
E DELLA MASSIMA OCCUPAZIONE
DI TARANTO

Visto l'art. 2544 del codice civile;

Vista la legge 17 luglio 1975, n. 400;

Visto il decreto legislativo 3 febbraio 1991, n. 29;

Visto il decreto direttoriale del 6 marzo 1996 e la circolare n. 33/96;

Visto il verbale di ispezione ordinaria eseguito sulla attività della società cooperativa appresso indicata, da cui risulta che la medesima trovansi nelle condizioni previste dal precitato art. 2544 del codice civile;

Decreta:

La seguente società cooperativa è sciolta ai sensi dell'art. 2544 del codice civile senza far luogo alla nomina di commissari liquidatori, in virtù dell'art. 2 della legge 17 luglio 1975, n. 400:

società cooperativa «Amerigo Vespucci», con sede in Taranto, costituita per rogito notaio Vincenzo Palmieri in data 17 marzo 1964, repertorio n. 23841, registro società n. 2842 del tribunale di Taranto.

Taranto, 10 giugno 1999

Il direttore: ANDRISANI

99A5153

DECRETO 10 giugno 1999.

Scioglimento della società cooperativa «SS. Annunziata n. 1», in Taranto.

IL DIRETTORE
DELL'UFFICIO PROVINCIALE DEL LAVORO
E DELLA MASSIMA OCCUPAZIONE
DI TARANTO

Visto l'art. 2544 del codice civile;

Vista la legge 17 luglio 1975, n. 400;

Visto il decreto legislativo 3 febbraio 1991, n. 29;

Visto il decreto direttoriale del 6 marzo 1996 e la circolare n. 33/96;

Visto il verbale di ispezione ordinaria eseguito sulla attività della società cooperativa appresso indicata, da

cui risulta che la medesima trovansi nelle condizioni previste dal precitato art. 2544 del codice civile;

Decreta:

La seguente società cooperativa è sciolta ai sensi dell'art. 2544 del codice civile senza far luogo alla nomina di commissari liquidatori, in virtù dell'art. 2 della legge 17 luglio 1975, n. 400:

società cooperativa «SS. Annunziata n. 1», con sede in Taranto, costituita per rogito notaio Antonio Vitale in data 8 maggio 1964, repertorio n. 80626, registro società n. 2857 del tribunale di Taranto.

Taranto, 10 giugno 1999

Il direttore: ANDRISANI

99A5154

MINISTERO DELLA SANITÀ

ORDINANZA 1° giugno 1999.

Disposizioni in materia di trapianto, importazione ed esportazione di organi e tessuti.

IL MINISTRO DELLA SANITÀ

Vista la legge 1° aprile 1999, n. 91, concernente disposizioni in materia di prelievi e di trapianti di organi e tessuti;

Considerato che la predetta legge, all'art. 16, prevede che le regioni individuano, nell'ambito della programmazione sanitaria, tra le strutture accreditate, quelle idonee ad effettuare i trapianti di organi e tessuti;

Considerato che la legge prevede che la individuazione delle strutture idonee ai trapianti avvenga sulla base di criteri e modalità definiti con decreto del Ministro della sanità, sentiti il Consiglio superiore di sanità ed il Centro nazionale per i trapianti previsto dall'art. 8 della stessa legge n. 91/1999;

Atteso che la legge non disciplina il periodo transitorio fra l'entrata in vigore della legge e l'emanazione del decreto ministeriale che definirà i criteri e le modalità per la individuazione delle strutture;

Considerato che la mancata previsione della disciplina transitoria può determinare gravi disfunzioni e soluzioni di continuità nelle attività di trapianti di organi e tessuti;

Ritenuto, in ragione delle preminenti esigenze di tutela della salute, di dover disporre che, in attesa dell'emanazione del decreto che definirà i criteri e le modalità per la individuazione delle strutture, il Ministero della sanità, provveda in ordine al rinnovo delle autorizzazioni scadute nonché ad eventuali nuove autorizzazioni che si rendessero necessarie;

Ritenuto di limitare la validità dei rinnovi e delle nuove autorizzazioni fino alle determinazioni che le regioni assumeranno ai sensi del richiamato art. 16 della legge;

Considerato, altresì, che in materia di esportazione e di importazione di organi e tessuti la legge 1° aprile 1999, n. 91, all'art. 19, prevede che l'autorizzazione è data secondo modalità definite con decreto del Ministro della sanità;

Considerato che la legge anche per la predetta materia non disciplina il periodo transitorio;

Ritenuto, in attesa dell'emanazione del decreto che fisserà le modalità per la concessione dell'autorizzazione e della istituzione del Centro nazionale e dei centri regionali e interregionali per i trapianti, di disporre che le autorizzazioni all'esportazione e all'importazione continuino ad essere date in base alle disposizioni della legge 16 giugno 1977, n. 409;

Dispone:

Art. 1.

1. Fino all'emanazione del decreto del Ministro della sanità di cui all'art. 16, comma 1, della legge 1° aprile 1999, n. 91, il rinnovo della autorizzazione alle strutture per i trapianti e le eventuali nuove autorizzazioni che

si rendessero necessarie sono disposti con le modalità e le procedure previste dal decreto del Presidente della Repubblica 9 novembre 1994, n. 694, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 297 del 21 dicembre 1994. Il rinnovo delle autorizzazioni e le nuove autorizzazioni sono concesse, in via provvisoria, fino alle determinazioni che le regioni assumeranno in conformità ai criteri e alle modalità definiti ai sensi del decreto di cui all'art. 16, comma 1, della legge 1° aprile 1999, n. 91.

2. Fino all'emanazione del decreto del Ministro della sanità di cui all'art. 19, comma 1, della legge 1° aprile 1999, n. 91, le autorizzazioni all'esportazione e all'importazione di organi e di tessuti sono concesse con le modalità e le procedure della legge 16 giugno 1977, n. 409.

Art. 2.

La presente ordinanza ha efficacia per centottanta giorni dalla sua emanazione.

Roma 1° giugno 1999

Il Ministro: BINDI

99A5150

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

MINISTERO DEGLI AFFARI ESTERI

Entrata in vigore dell'accordo per i trasporti internazionali su strada tra il Governo della Repubblica italiana e il Governo della Repubblica islamica dell'Iran, firmato a Roma il 25 luglio 1990.

Il giorno 20 aprile 1999 si è perfezionato lo scambio delle notifiche per l'entrata in vigore dell'accordo per i trasporti internazionali su strada tra il Governo della Repubblica italiana e il Governo della Repubblica islamica dell'Iran, firmato a Roma il 25 luglio 1990, la cui ratifica è stata autorizzata con legge n. 465 del 15 dicembre 1998 pubblicata nel supplemento ordinario n. 5/L alla *Gazzetta Ufficiale* n. 7 dell'11 gennaio 1999.

Conformemente all'art. 16 tale accordo entrerà in vigore in data 20 giugno 1999.

99A5160

Rilascio di exequatur

In data 1° giugno 1999 il Ministro degli affari esteri ha concesso l'exequatur al sig. Carlos German La Rotta La Rotta, console generale della Repubblica di Colombia a Roma.

In data 3 giugno 1999 il Ministro degli affari esteri ha concesso l'exequatur al sig. Giancarlo Moretti Polegato, console onorario della Repubblica del Botswana a Treviso.

99A5161

MINISTERO DELL'INTERNO

Riconoscimento della personalità giuridica alla Comunità figlie di San Giuseppe, in Genova

Con decreto ministeriale 1° giugno 1999, viene riconosciuta la personalità giuridica alla Comunità figlie di San Giuseppe, con sede in Genova.

99A4941

Assunzione di nuova denominazione della parrocchia di S. Donato vescovo e martire, in Calvecchia di S. Donà di Piave

Con decreto ministeriale 12 maggio 1999, la parrocchia di S. Donato vescovo e martire, con sede in Calvecchia di S. Donà di Piave (Venezia), ha assunto la nuova denominazione di «Parrocchia di S. Donato vescovo e martire in Calvecchia-Fiorentina», sempre con sede in Calvecchia di S. Donà di Piave (Venezia).

99A4942

Riconoscimento della personalità giuridica alla casa generalizia della Congregazione delle figlie di Nostra Signora del Sacro Cuore d'Issoudun, in Roma.

Con decreto ministeriale 24 maggio 1999, viene riconosciuta la personalità giuridica alla casa generalizia della Congregazione delle figlie di Nostra Signora d'Issoudun, con sede in Roma.

99A4943

Riconoscimento della personalità giuridica alla Casa di Merano delle suore francescane insegnanti, in Merano

Con decreto ministeriale 12 maggio 1999, viene riconosciuta la personalità giuridica alla Casa di Merano delle suore francescane insegnanti, con sede in Merano (Bolzano), comune catastale di Maia, località Maia Alta, Leichtergerasse, 3/A.

99A4944

MINISTERO DEL TESORO, DEL BILANCIO E DELLA PROGRAMMAZIONE ECONOMICA

Assoggettamento alla procedura di liquidazione coatta amministrativa della Cominvest Sim S.p.a., in Roma

Con decreto ministeriale n. 470343 dell'8 giugno 1999 la Cominvest Sim S.p.a., con sede in Roma, è assoggettata alla procedura di liquidazione coatta amministrativa, prevista dall'art. 57, comma 1, del decreto legislativo n. 58 del 24 febbraio 1998.

99A5159

MINISTERO DELLA SANITÀ

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Trigger»

Estratto decreto NCR n. 203 del 12 maggio 1999

Specialità medicinale: TRIGGER nelle forme e confezioni: «150» 20 compresse solubili 150 mg uso orale, «300» 10 compresse solubili 300 mg uso orale, «300» 20 compresse solubili 300 mg uso orale, «150» 20 bustine granulato per soluzione orale 150 mg (nuove confezioni di specialità medicinale già registrata).

Titolare A.I.C.: Duncan farmaceutici S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via A. Fleming, 2, codice fiscale n. 00455000232.

Produttore: la produzione, il controllo ed il confezionamento sono eseguite dalla società Glaxo Wellcome Production nello stabilimento sito in Evreux, Francia; le operazioni di controllo e confezionamento possono anche essere eseguite dalla società Glaxo Wellcome S.p.a. negli stabilimenti siti in via A. Fleming, 2, Verona e in Strada Asolana, 68, San Polo di Torriale, (Parma).

Confezioni autorizzate: numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

«150» 20 compresse solubili 150 mg per uso orale;

A.I.C. n. 025098068 (in base 10), 0RXXUN (in base 32);

classe: «A - nota 48» il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4 della legge 23 dicembre 1998, n. 448, ed in considerazione che il principio attivo gode di tutela brevettuale;

«300» 10 compresse solubili 300 mg per uso orale;

A.I.C. n. 025098082 (in base 10), 0RXXV2 (in base 32);

classe: «A - nota 48» il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4 della legge 23 dicembre 1998, n. 448, ed in considerazione che il principio attivo gode di tutela brevettuale;

«300» 20 compresse solubili 300 mg per uso orale;

A.I.C. n. 025098094 (in base 10), 0RXXVG (in base 32);

classe: «A - nota 48» il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4 della legge 23 dicembre 1998, n. 448, ed in considerazione che il principio attivo gode di tutela brevettuale;

«150» 20 bustine granulato per soluzione orale 150 mg;

A.I.C. n. 025098106 (in base 10), 0RXXVU (in base 32);

classe: «A - nota 48» il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4 della legge 23 dicembre 1998, n. 448, ed in considerazione che il principio attivo gode di tutela brevettuale;

Composizione: una compressa solubile da 150 mg contiene:

principio attivo: ranitidina cloridrato 167,4 mg pari a ranitidina 150 mg;

eccipienti: sodio citrato monobasico anidro, sodio bicarbonato, aspartame, polivinilpirrolidone, sodio benzoato, aroma di arancia, aroma di pompelmo (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti);

una compressa solubile da 300 mg contiene:

principio attivo: ranitidina cloridrato 334,8 mg pari a ranitidina 300 mg;

eccipienti: sodio citrato monobasico anidro, sodio bicarbonato, aspartame, polivinilpirrolidone, sodio benzoato, aroma di arancia, aroma di pompelmo (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti);

una bustina di granulato contiene:

principio attivo: ranitidina cloridrato 167,4 mg pari a ranitidina 150 mg;

eccipienti: sodio citrato monobasico anidro, sodio bicarbonato, aspartame, polivinilpirrolidone, aroma di arancia, aroma di pompelmo (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti);

Indicazioni terapeutiche: ulcera duodenale, ulcera gastrica benigna, incluse quelle associate al trattamento con farmaci antinfiammatori non steroidei, ulcera recidivante, ulcera post-operatoria, esofagite da reflusso, sindrome di Zollinger-Ellison. La ranitidina è anche indicata in quelle condizioni come la gastrite o la duodenite quando associate a ipersecrezione acida.

Classificazione ai fini della fornitura: «medicinale soggetto a prescrizione medica» (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4813

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Nisolid»

Estratto decreto NCR n. 225 del 19 maggio 1999

Specialità medicinale: NISOLID nella forma e confezione: «jet» contenitore sotto pressione di sospensione per inalazione da 200 dosi 250 mcg/D (nuova confezione di specialità medicinale già registrata).

Titolare A.I.C.: Master pharma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via Firenze, 8/A, 43100 Parma, codice fiscale n. 00959190349.

Produttore: la produzione, il controllo ed il confezionamento sono eseguiti dalla società Chiesi farmaceutici S.p.a. nello stabilimento sito in via San Leonardo, 96, Parma.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

«jet» contenitore sotto pressione di sospensione per inalazione da 200 dosi 250 mcg/D;

A.I.C. n. 025227036 (in base 10), 0SIVSW (in base 32);

classe: «A», il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, ed in considerazione che il principio attivo flunisolide emiadrato gode di tutela brevettuale.

Composizione: un contenitore sotto pressione di sospensione contiene:

principio attivo: flunisolide emiidrato pari a flunisolide 50 mg;

eccipienti: sorbitan trioleato, triclorofluorometano, diclorodifluorometano, aroma di menta, lecitina di soia (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Indicazioni terapeutiche: controllo dell'evoluzione della malattia asmatica e delle condizioni di broncostenosi.

Classificazione ai fini della fornitura: «medicinale soggetto a prescrizione medica» (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4811

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Tenitran»

Estratto decreto n. 241 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Bioindustria farmaceutici S.r.l., con sede in Strada Statale 156, km 50, 04010 Borgo San Michele (Latina), codice fiscale n. 00885470062.

Specialità: TENITRAN:

A.I.C. n. 021164013, 50 compresse 2,5 mg;

A.I.C. n. 021164025, 50 compresse 10 mg,

è ora trasferita alla società: Pfizer italiana S.p.a., con sede in Strada Statale 156, km 50, 04010 Borgo San Michele (Latina), codice fiscale n. 00192900595.

I lotti della specialità medicinale prodotti a norme del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4812

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Calbisan»

Estratto decreto A.I.C. n. 264 del 26 maggio 1999

Specialità medicinale: CALBISAN nella forma e confezione: astuccio con 3 tubi da 10 compresse effervescenti da 1 g per uso orale.

Titolare A.I.C.: San Carlo farmaceutici S.p.a., con sede legale, domicilio fiscale in Tor Maggiore, Santa Palomba - Pomezia (Roma), codice fiscale n. 00432190585.

Produttore: la produzione, il controllo ed il confezionamento sono effettuati dalla società E-Pharma Trento S.p.a. presso lo stabilimento sito in via Provina, 2, Ravina di Trento (Trento).

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

astuccio con 3 tubi da 10 compresse effervescenti da 1 g per uso orale;

A.I.C. n. 033382019 (in base 10), 0ZURN3 (in base 32);

classe: «A», il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, ed in considerazione che la specialità medicinale di cui all'oggetto non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale.

Composizione: una capsula contiene:

principio attivo: calcio carbonato g 2,5 (equivalente a calcio g 1);

eccipienti: acido citrico, ciclamato di sodio, saccarina sodica, aroma arancio (MK 500), giallo arancio S (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Indicazioni terapeutiche: trattamento e prevenzione dei deficit di calcio. Stati patologici in cui è richiesta un'aumentata assunzione di calcio.

Classificazione ai fini della fornitura: «medicinale soggetto a prescrizione medica» (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4810

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Nimesulide»

Decreto G n. 266 del 26 maggio 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale a denominazione generica: NIMESULIDE, nelle confezioni e con le specificazioni di seguito indicate:

confezioni 30 compresse da 100 mg; 15 compresse 200 mg; 10 supposte da 200 mg; 30 bustine di granulato per sospensione orale da 100 mg.

Titolare A.I.C.: Doc Generici S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Manuzio n. 7, codice fiscale n. 11845960159.

Numeri A.I.C.:

30 compresse da 100 mg - 033578016/G (in base 10), 100R10 (in base 32);

15 compresse da 200 mg - 033578028/G (in base 10), 100R1D (in base 32);

10 supposte da 200 mg - 033578030/G (in base 10), 100R1G (in base 32);

30 bustine di granulato per sospensione orale da 100 mg - 033578042/G (in base 10), 100R1U (in base 32).

Produttore: per le forme «compresse e supposte»: la produzione, il controllo ed il confezionamento sono effettuati dalla società Laboratorio Farmaceutico CT S.r.l., nello stabilimento sito in Sanremo (Imperia), via D. Alighieri n. 71; il controllo sul prodotto finito può essere effettuato anche dalla società Get S.r.l., nello stabilimento sito in Sanremo (Imperia), via Ariosto n. 17; per la forma «granulato per sospensione orale»: la produzione può essere effettuata sia dalla società Laboratorio Farmaceutico CT S.r.l., nello stabilimento sito in Sanremo (Imperia), via D. Alighieri n. 71; sia dalla società Doppel Farmaceutici S.r.l., nello stabilimento sito in Piacenza, Stradone Farnese n. 118; le operazioni terminali di confezionamento sono effettuate dalla società Lamp S. Prospero S.p.a., nello stabilimento sito in San Prospero S/S (Modena) via della Pace n. 25/A; il controllo sul prodotto finito è effettuato dalla società Get S.r.l., nello stabilimento sito in Sanremo (Imperia), via Ariosto n. 17.

Composizione:

una compressa da 100 mg contiene: principio attivo: nimesulide mg 100; eccipienti: cellulosa microcristallina, amido di mais, lattosio, sodio laurilsolfato, magnesio stearato, compritol 888 ATO (nella quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti);

una compressa da 200 mg contiene: principio attivo: nimesulide mg 200; eccipienti: cellulosa microcristallina, amido di mais, lattosio, sodio laurilsolfato, magnesio stearato, compritol 888 ATO (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti);

una supposta da 200 mg contiene: principio attivo: nimesulide mg 200; eccipienti: gliceridi semisintetici (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti);

una bustina di granulato per sospensione orale da 100 mg contiene:

principio attivo: nimesulide mg 100;

eccipienti: acido citrico monoidrato, poliossietilenglicole 400, maltodestrina, aroma arancio, sorbitolo, cetomacrogol 1000 (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Indicazioni terapeutiche: stati flogistici dolorosi e non dolorosi, anche accompagnati da piressia, in particolare a carico dell'apparato osteoarticolare.

Classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

30 compresse 100 mg e 30 bustine di granulato per sospensione orale 100 mg: classe «A con applicazione della nota 66». Il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 36, comma 9, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, e dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448;

15 compresse 200 mg e 10 supposte da 200 mg: classe «C».

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992).

La società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio dovrà riportare la specificazione «medicinale generico» al di sotto della denominazione del farmaco e della indicazione della confezione.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4820

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Eritrocist»

Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 153 del 1° marzo 1999

Specialità medicinale: ERITROCIST:

12 compresse 500 mg - A.I.C. n. 026215018;

12 compresse 250 mg - A.I.C. n. 026215020.

Società Edmond Pharma S.r.l., via Gadames, 58 - 20100 Milano.

Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti.

La composizione è così modificata:

per la confezione 12 compresse 250 mg:

principio attivo invariato;

eccipienti: sodioamidoglicolato mg 60, cros повідone mg 30, cellulosa microcristallina mg 53,58-24,24, magnesio stearato mg 2,5, olio di ricino idrogenato mg 18,92-23,66, silice precipitata mg 10, amido di mais eliminato, cellulosa microgranulare eliminata, sodio carbossimetil cellulosa eliminato, metilcaseina eliminata, talco eliminato;

per la confezione 12 compresse 500 mg:

principio attivo invariato;

eccipienti: sodioamidoglicolato mg 120, cros повідone mg 60, cellulosa microcristallina mg 107,16-48,48, magnesio stearato mg 5, olio di ricino idrogenato mg 37,84-47,32, silice precipitata mg 20, amido di mais eliminato, cellulosa microgranulare eliminata, sodio carbossimetil cellulosa eliminato, metilcaseina eliminata, talco eliminato.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

99A4823

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Librium»

Estratto decreto n. 139 del 20 aprile 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Roche S.p.a., con sede in piazza Durante, 11, 20131 Milano, codice fiscale n. 00747170157.

Specialità: LIBRIUM:

25 capsule 10 mg - A.I.C. n. 017604024,

è ora trasferita alla società: ICN Pharmaceuticals Germany GMBH, con sede in Bolongarostrasse, 82/84 D-65929 Frankfurt/Main (Germania), rappresentata in Italia dalla società ICN Pharmaceuticals S.r.l., con sede in via Conservatorio, 17, 20122 Milano, codice fiscale n. 12451210152.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4892

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Antigreg»

Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 225 del 20 aprile 1999

Specialità medicinale: ANTIGREG:

30 compresse 250 mg - A.I.C. n. 025220029.

Società Vecchi & C Piam S.A.P.A., via Padre Semeria, 5 - 16131 Genova.

Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti.

La composizione è così modificata: composizione dei nuclei:

principio attivo invariato;

eccipienti: amido di mais 55 mg, talco eliminato, magnesio stearato 2,5 mg, cellulosa microcristallina 40 mg;

composizione del rivestimento:

principio attivo invariato;

eccipienti: polimeri metacrilici eliminati, idrossipropilcellulosa 3 mg, biossido di titanio 0,5 mg, polietilenglicole 4000 eliminato, polietilenglicole 6000 0,8 mg.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

99A4824

Modificazione delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso umano «Ubistesin» e «Xylestesina».

Estratto decreto n. 191 del 12 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle sotto elencate specialità fino ad ora intestate alla società Espe Dental Medizin GMBH & Co. KG, con sede in Am Griesberg, 2, D-82229 Seefeld, Germania:

Specialità: UBISTESIN:

«4%» 50 tubofiale 1,7 ml con adrenalina - A.I.C. n. 029227016;

«4%» 50 tubofiale 1,7 ml con adrenalina - A.I.C. n. 029227028.

Specialità: XYLESTESINA:

50 tubofiale 1,8 ml 2% - A.I.C. n. 026098032;

spray 55 ml - A.I.C. n. 026098044;

«S» 50 tubofiale 1,8 ml 2% - A.I.C. n. 026098071,

sono ora trasferite alla società: Espe Dental Aktiengesellschaft, con sede in D-82229 Seefeld, circondario di Starnberg, Germania.

I lotti delle specialità medicinali prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4891

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Tricoxidil»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 250
del 18 maggio 1999*

Specialità medicinale: TRICOXIDIL:

lozione 2% 60 ml - A.I.C. n. 026694024.

Società Bioindustria farmaceutici S.r.l., s.s. 156, km 50, Borgo San Michele (Latina).

Oggetto provvedimento di modifica: modifica regime di fornitura decreto legislativo n. 539/1992 (escluso OTC).

Si autorizza la collocazione tra i medicinali soggetti a prescrizione medica (decreto legislativo n. 539 del 30 dicembre 1992, art. 4). I nuovi stampati corretti e approvati sono allegati al presente provvedimento.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

99A4822

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Durogesic»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 263
del 18 maggio 1999*

Specialità medicinale: DUROGESIC:

3 sist. transdermici 25 mcg/ora - A.I.C. n. 029212014;

3 sist. transdermici 50 mcg/ora - A.I.C. n. 029212026;

3 sist. transdermici 75 mcg/ora - A.I.C. n. 029212038;

3 sist. transdermici 100 mcg/ora - A.I.C. n. 029212040.

Società Janssen Cilag S.p.a., via Michelangelo Buonarroti, 23 - 20093 Cologno Monzese (Milano).

Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti.

La composizione è così modificata: per la forma e confezione: 3 sist. transdermici 25 mcg/ora: principio attivo invariato; eccipienti: idrossietilcellulosa 4,9 g, etanolo 61,2 g, acqua purificata 176,4 g; per la forma e confezione: 3 sist. transdermici 50 mcg/ora: principio attivo invariato; eccipienti: idrossietilcellulosa 9,8 g, etanolo 122,5 g, acqua purificata 352,8 g; per la forma e confezione: 3 sist. transdermici 75 mcg/ora: principio attivo invariato; eccipienti: idrossietilcellulosa 14,7 g, etanolo 183,7 g, acqua purificata 529,2 g; per la forma e confezione: 3 sist. transdermici 100 mcg/ora: principio attivo invariato; eccipienti: idrossietilcellulosa 19,6 g, etanolo 245,0 g, acqua purificata 705,6 g.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

99A4825

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Chenossil»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 264
del 18 maggio 1999*

Specialità medicinale: CHENOSSIL:

20 capsule 250 mg - A.I.C. n. 023203058;

30 capsule 250 mg - A.I.C. n. 023203060;

40 capsule 250 mg - A.I.C. n. 023203072.

Società Sanofi Winthrop S.p.a., via G. B. Piranesi, 38 - 20137 Milano.

Oggetto provvedimento di modifica: modifica indicazione terapeutica.

È approvata la variazione delle indicazioni terapeutiche. Le indicazioni terapeutiche ora autorizzate sono le seguenti: «Xantomatosi cerebrotendinea. L'acido chenodesossicolico ripristina la normale sintesi epatocitaria degli acidi biliari con riduzione in circolo dei loro precursori e quindi riduzione del loro successivo accumulo tossico nei tessuti».

I nuovi stampati corretti e approvati sono allegati al presente provvedimento.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

99A4821

Modificazione delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso umano «Acido nalidixico», «Acqua per preparazioni iniettabili», «Aminofillina», «Bacitracina e Polimixina B solfato», «Betametasone dipropionato», «Betametasone dipropionato e Neomicina solfato», «Calcio cloruro», «Chinina cloridrato», «Cloramfenicolo», «Cloramfenicolo sodio succinato», «Clorochina bifosfato», «Clorpromazina cloridrato», «Digossina», «Furosemide», «Gentamicina solfato», «Idroxocobalamina», «Metronidazolo», «Rifampicina», «Streptomycin solfato» e «Tetraciclina cloridrato».

Estratto decreto n. 224 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle sotto elencate specialità fino ad ora intestate alla società Medisca S.r.l., via Guerrazzi, 9 - 20100 Milano, codice fiscale n. 02979100159.

Specialità: ACIDO NALIDIXICO:

sciroppo 6% 150 ml - A.I.C. n. 029981014/G;

20 compresse 500 mg - A.I.C. n. 029981026/G.

Specialità: ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI:

10 fiale 2 ml - A.I.C. n. 029982016/G;

10 fiale 3 ml - A.I.C. n. 029982028/G;

10 fiale 5 ml - A.I.C. n. 029982030/G;

10 fiale 10 ml - A.I.C. n. 029982042/G.

Specialità: AMINOFILLINA:

10 fiale 240 mg/10 ml - A.I.C. n. 029983018/G.

Specialità: BACITRACINA E POLIMIXINA B SOLFATO:

500+3000 UI tubo unguento 30 g - A.I.C. n. 029985013/G.

Specialità: BETAMETASONE DIPROPIONATO:

0,05% tubo 30 g crema - A.I.C. n. 029986039/G;

0,05% tubo 30 g unguento - A.I.C. n. 029986041/G.

Specialità: BETAMETASONE DIPROPIONATO E NEOMICINA SOLFATO:

0,05% e 0,05% tubo 30 g unguento - A.I.C. n. 031364019/G;
0,05% e 0,05% tubo 30 g crema - A.I.C. n. 031364021/G.

Specialità: CALCIO CLORURO:

10 fiale 500 mg/10 ml - A.I.C. n. 029987017/G;
10 fiale 1 g/10 ml - A.I.C. n. 029987029/G.

Specialità: CHININA CLORIDRATO:

10 fiale 500 mg/2 ml - A.I.C. n. 029988019/G.

Specialità: CLORAMFENICOLO:

12 capsule 250 mg - A.I.C. n. 029989011/G.

Specialità: CLORAMFENICOLO SODIO SUCCINATO:

1000 mg 10 flaconi + 10 fiale solvente - A.I.C. n. 031365012/G.

Specialità: CLOROCHINA BIFOSFATO:

30 compresse 250 mg - A.I.C. n. 029992017/G.

Specialità: CLORPROMAZINA CLORIDRATO:

5 fiale 25 mg/2 ml - A.I.C. n. 029993019/G.

Specialità: DIGOSSINA:

30 compresse 0,250 mg - A.I.C. n. 029995014/G;
30 compresse 0,125 mg - A.I.C. n. 029995026/G;
10 fiale 0,10 mg/1 ml - A.I.C. n. 029995038/G;
10 fiale 0,25 mg/ml - A.I.C. n. 029995040/G.

Specialità: FUROSEMIDE:

5 fiale 20 mg/2 ml - A.I.C. n. 029998010/G.

Specialità: GENTAMICINA SOLFATO:

5 fiale 80 mg/2 ml - A.I.C. n. 029999012/G;
5 fiale 40 mg/2 ml - A.I.C. n. 029999024/G.

Specialità: IDROXOCOBALAMINA:

100 mcg 10 flaconi + 10 fiale solvente - A.I.C. n. 030001010/G;
1000 mcg 10 flaconi + 10 fiale solvente - A.I.C. n. 030001022/G;
5000 mcg 10 flaconi + 10 fiale solvente - A.I.C. n. 030001034/G.

Specialità: METRONIDAZOLO:

20 compresse 250 mg - A.I.C. n. 030003014/G.

Specialità: RIFAMPICINA:

8 capsule 300 mg - A.I.C. n. 030005019/G;
8 capsule 150 mg - A.I.C. n. 030005021/G.

Specialità: STREPTOMICINA SOLFATO:

1000 mg 10 flaconi + 10 fl - A.I.C. n. 030007013/G.

Specialità: TETRACICLINA CLORIDRATO:

16 capsule 250 mg - A.I.C. n. 030008015/G.

sono ora trasferite alla società: Medisca farmaceutici S.r.l., via Giuseppe Revere, 16, 20123 Milano, codice fiscale n. 12283800154.

I lotti delle specialità medicinali prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4883

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Supposte Midy»

Estratto decreto n. 231 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità fino ad ora intestata alla società Maggioni S.p.a., via Zambelletti S.n.c. - 20021 Baranzate di Bollate (Milano), codice fiscale 00867200156.

Specialità: SUPPOSTE MIDY:

confezione crema tubo 40 g, A.I.C. n. 008453045;
confezione 10 supposte, A.I.C. n. 008453033,

è ora trasferita alla società Montefarmaco OTC S.p.a., via F. Turati, 3 - 20121 Milano, codice fiscale 12305380151, con modifica della denominazione in: SEDILENE PROCTO.

Produzione, controllo e confezionamento: Montefarmaco S.p.a., con sede in via G. Galilei, 7, Pero (Milano).

Le confezioni della specialità medicinale sopraindicate devono essere poste in commercio con il riassunto delle caratteristiche del prodotto, il foglietto illustrativo e le etichette conformi ai testi allegati al presente decreto.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4805

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Immunoendocig»

Estratto decreto n. 233 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Istituto sierovaccinogeno italiano I.S.I. S.p.a., con sede in 55020 Castelvevchio Pascoli (Lucca), codice fiscale n. 03350950634.

Specialità: IMMUNOENDOCIG:

iv flac. liof. + flac. solv. 10 ml - A.I.C. n. 028180014;
iv flac. liof. + flac. solv. 20 ml - A.I.C. n. 028180026;
iv flac. liof. + flac. solv. 50 ml - A.I.C. n. 028180038,

è ora trasferita alla società: Oslofarm limited, con sede in 120 East Road N1 6AA, London, Gran Bretagna, rappresentata in Italia dalla società Nuovo istituto sieroterapico milanese S.r.l., con sede in viale Tunisia, 39 - 20124 Milano, codice fiscale n. 10438250150.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4819

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Haimabig»

Estratto decreto n. 234 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Istituto sierovaccinogeno italiano I.S.I. S.p.a., con sede in 55020 Castelvevchio Pascoli (Lucca), codice fiscale n. 03350950634.

Specialità: HAIMABIG:

im 1 flaconcino 3 ml - A.I.C. n. 025064015;

im 1 flaconcino 1 ml - A.I.C. n. 025064027;

iv flaconcino 2 ml - A.I.C. n. 025064039;

iv flaconcino 10 ml - A.I.C. n. 025064041,

è ora trasferita alla società: Oslofarm limited, con sede in 120 East Road N1 6AA, London, Gran Bretagna, rappresentata in Italia dalla società Nuovo istituto sieroterapico milanese S.r.l., con sede in viale Tunisia, 39 - 20124 Milano, codice fiscale n. 10438250150.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4818

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Haimazig endoven».

Estratto decreto n. 235 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Istituto sierovaccinogeno italiano I.S.I. S.p.a., con sede in 55020 Castelvechio Pascoli (Lucca), codice fiscale n. 03350950634.

Specialità: HAIMAZIG ENDOVENA:

1 flac. liof. 250 U.I. + solv. 5 ml - A.I.C. n. 027424011;

1 flac. liof. 1000 U.I. + solv. 20 ml - A.I.C. n. 027424023;

1 flac. liof. 2500 U.I. + solv. 50 ml - A.I.C. n. 027424035,

è ora trasferita alla società: Oslofarm limited, con sede in 120 East Road N1 6AA, London, Gran Bretagna, rappresentata in Italia dalla società Nuovo istituto sieroterapico milanese S.r.l., con sede in viale Tunisia, 39 - 20124 Milano, codice fiscale n. 10438250150.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4817

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Neuraben»

Estratto decreto n. 242 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Bioindustria farmaceutici S.r.l., con sede in strada statale 156, km 50, Borgo San Michele (Latina), codice fiscale 00885470062.

Specialità: NEURABEN:

30 capsule, A.I.C. n. 023585019,

è ora trasferita alla società Pfizer italiana S.p.a., con sede in strada statale 156, km 50, 04010 Borgo San Michele (Latina), codice fiscale 00192900595.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4806

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Tricoxidil»

Estratto decreto n. 248 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Bioindustria farmaceutici S.r.l., con sede in strada statale 156, km 50, 04010 Borgo San Michele (Latina), codice fiscale n. 00885470062.

Specialità: TRICOXIDIL:

lozione 2% 60 ml - A.I.C. n. 026694024,

è ora trasferita alla società: Pfizer Italiana S.p.a., con sede in strada statale 156, km 50, 04010 Borgo San Michele (Latina), codice fiscale n. 00192900595.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4887

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Solart»

Estratto decreto n. 249 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Bioindustria farmaceutici S.r.l., con sede in strada statale 156, km 50, 04010 Borgo San Michele (Latina), codice fiscale n. 00885470062.

Specialità: SOLART:

«Forte» 30 capsule 60 mg - A.I.C. n. 026226047,

è ora trasferita alla società: Pfizer italiana S.p.a., con sede in strada statale 156, km 50, 04010 Borgo San Michele (Latina), codice fiscale n. 00192900595.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4886

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Nepituss»

Estratto decreto n. 250 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Pfizer italiana S.p.a., con sede in strada statale 156, km 50, 04100 Latina, codice fiscale n. 00192900595.

Specialità: NEPITUSS:

gocce 1% flacone 30 ml - A.I.C. n. 028620019;

sciroppo 0,1% flacone 200 ml - A.I.C. n. 028620021,

è ora trasferita alla società: Bioindustria farmaceutici S.r.l., con sede in strada statale 156, km 50, Borgo San Michele (Latina), codice fiscale n. 00885470062.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4890

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Paramicina»

Estratto decreto n. 252 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità fino ad ora intestata alla società Home Products Italiana S.p.a., con sede in via Puccini, 3 - 20121 Milano, codice fiscale n. 00431700483.

Specialità: PARAMICINA:

16 capsule - A.I.C. n. 020177010,

è ora trasferita alla società: Istituto biochimico nazionale Savio S.r.l., con sede in via E. Bazzano, 14, 16019 Ronco Scrivia (Genova), codice fiscale n. 00274990100.

Produzione, controllo e confezionamento: Istituto biochimico nazionale Savio S.r.l., con sede in via E. Bazzano, 14, Ronco Scrivia (Genova).

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4885

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Dynamisan»

Estratto decreto n. 256 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Novartis Consumer Health S.p.a., con sede in S.S. Varesina, 233 km 20,5, 21040 Origgio (Varese), codice fiscale n. 00687350124.

Specialità: DYNAMISAN:

20 flac. soluz. orale 3 g/10 ml - A.I.C. n. 029256017,

è ora trasferita alla società: Mipharm S.p.a., con sede in via Bernardo Quaranta, 12, 20141 Milano, codice fiscale n. 10036820156.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4888

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Ferro Complex»

Estratto decreto n. 257 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Ce.La.Far. S.p.a., con sede in corso San Maurizio, 53 - 10124 Torino, codice fiscale n. 06436910019.

Specialità: FERRO COMPLEX:

10 flaconcini orali 10 ml - A.I.C. n. 016443032,

è ora trasferita alla società: Pharmafar S.r.l., con sede in corso Vinzaglio, 12-bis, 10121 Torino, codice fiscale n. 07605170013.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4814

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Pericel»

Estratto decreto n. 258 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Ce.La.Far. S.p.a., con sede in corso San Maurizio, 53 - 10124 Torino, codice fiscale n. 06436910019.

Specialità: PERICEL:

20 compresse 500 mg - A.I.C. n. 021287053,

è ora trasferita alla società: Pharmafar S.r.l., con sede in corso Vinzaglio, 12-bis - 10121 Torino, codice fiscale n. 07605170013.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4815

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Carbaica»

Estratto decreto n. 259 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Ce.La.Far. S.p.a., con sede in corso San Maurizio, 53 - 10124 Torino, codice fiscale n. 06436910019.

Specialità: CARBAICA:

30 compresse rivestite - A.I.C. n. 023176011,

è ora trasferita alla società: Pharmafar S.r.l., con sede in corso Vinzaglio, 12-bis - 10121 Torino, codice fiscale n. 07605170013.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4816

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Hirudex»

Estratto decreto n. 260 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Ce.La.Far. S.p.a., con sede in corso San Maurizio, 53, 10124 Torino, codice fiscale n. 06436910019.

Specialità: HIRUDEX:

crema estemporanea 30 g - A.I.C. n. 003903022,

è ora trasferita alla società: Pharmafar S.r.l., con sede in Corso Vinzaglio, 12-bis, 10121 Torino, codice fiscale n. 07605170013.

I lotti della specialità medicinale prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4889

Modificazione delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso umano «Aminoacidi CR BM Italia», «Aminoacidi E BM Italia», «Aminoacidi S BM Italia», «Aulin», «Aulin beta», «Bezalip», «Bi Euglucon», «Bi Euglucon M», «Dilatrend», «Elmex», «Euglucon 5», «Flunox», «Geffer», «Glutamed», «Ibuscent», «Ismo», «Keimicina», «Kombetin», «Laevolac», «Laevolac EPS», «Laevosan», «Lanitop», «Lentokaliun», «Masacin», «Megestil», «Mionevrasi», «Mogustil», «Odomox», «Ossiten», «Peptazol», «Serad», «Tationil», «Toradiur», «Toxepasi 400», «Tronan» e «Zurem».

Estratto decreto n. 261 del 19 maggio 1999

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle sotto elencate specialità medicinali fino ad ora intestate alla società Boehringer Mannheim Italia S.p.a., con sede in viale Monza, 270 - 20100 Milano, codice fiscale n. 04843650153:

Specialità medicinale: AMINOACIDI CR BM ITALIA:
iv flacone 500 ml - A.I.C. n. 029414012.

Specialità medicinale: AMINOACIDI E BM ITALIA:
iv flacone 250 ml - A.I.C. n. 029413010.

Specialità medicinale: AMINOACIDI S BM ITALIA:
iv flacone 500 ml - A.I.C. n. 029415015.

Specialità medicinale: AULIN:
30 compresse 100 mg - A.I.C. n. 025940026;
15 compresse 200 mg - A.I.C. n. 025940038;
«mite» 30 bustine 50 mg - A.I.C. n. 025940040;
30 bustine 100 mg - A.I.C. n. 025940053;
10 supposte 200 mg - A.I.C. n. 025940065.

Specialità medicinale: AULIN BETA:
30 compresse div. 400 mg - A.I.C. n. 029122013;
30 bustine singole 400 mg - A.I.C. n. 029122025.

Specialità medicinale: BEZALIP:
50 confetti 200 mg - A.I.C. n. 024732012;
«retard» 30 confetti 400 mg - A.I.C. n. 024732024.

Specialità medicinale: BI EUGLUCON:
40 compresse (25 + 25 mg) - A.I.C. n. 022653012.

Specialità medicinale: BI EUGLUCON M:
40 compresse rivestite (400 + 2,5 mg) - A.I.C. n. 028359014.

Specialità medicinale: DILATREND:
30 compresse divisibili 25 mg - A.I.C. n. 027604014;
15 compresse divisibili 50 mg - A.I.C. n. 027604026.

Specialità medicinale: ELMEX:
«gel» tubo 25 g - A.I.C. n. 026487013;
«gel» tubo 215 g - A.I.C. n. 026487025.

Specialità medicinale: EUGLUCON 5:
30 compresse 5 mg - A.I.C. n. 021575016.

Specialità medicinale: FLUNOX:
20 capsule 30 mg - A.I.C. n. 022867016;
30 capsule 15 mg - A.I.C. n. 022867028.

Specialità medicinale: GEFFER:
24 bustine granulare 5 g - A.I.C. n. 023358068.

Specialità medicinale: GLUTAMED:
1 fl liof 2500 mg + f solv 20 ml - A.I.C. n. 026961019.

Specialità medicinale: IBUSCENT:
flac 10 cpr effervescenti 200 mg - A.I.C. n. 029476013.

Specialità medicinale: ISMO:
«20» 50 compresse 20 mg - A.I.C. n. 025764010;
«diffutab» 30 compresse 40 mg - A.I.C. n. 025764022.

Specialità medicinale: KEIMICINA:
6 ovuli vaginali 100 mg - A.I.C. n. 017311010.

Specialità medicinale: KOMBETIN:
iv 5 fiale 1 ml 1/8 mg - A.I.C. n. 006575029.

Specialità medicinale: LAEVOLAC:
sciroppo 180 ml - A.I.C. n. 029565013;
10 bustine 10 gr - A.I.C. n. 029565025.

Specialità medicinale: LAEVOLAC EPS:
20 bustine 10 gr - A.I.C. n. 022711117;
1 flac sciroppo 180 ml - A.I.C. n. 022711129.

Specialità medicinale: LAEVOSAN:
iv 5 f 10 ml 20% - A.I.C. n. 004840017;
infus. 250 ml 5% - A.I.C. n. 004840029;
infus. 500 ml 5% - A.I.C. n. 004840031;
infus. 500 ml 10% - A.I.C. n. 004840056.

Specialità medicinale: LANITOP:
30 compresse 0,1 mg - A.I.C. n. 022643011;
40 compresse 0,05 mg - A.I.C. n. 022643023;
iv 5 fiale 0,2 mg - A.I.C. n. 022643035;
gocce osi 10 ml 0,6% - A.I.C. n. 022643047.

Specialità medicinale: LENTOKALIUM:
40 capsule 600 mg - A.I.C. n. 024036042.

Specialità medicinale: MASACIN:
30 compresse 0,05 mg - A.I.C. n. 025471018;
sciroppo 200 ml - A.I.C. n. 025471020;
bomboletta aerosol 10 ml - A.I.C. n. 025471032.

Specialità medicinale: MEGESTIL:
30 compresse 160 mg - A.I.C. n. 027574019;
30 bustine 160 mg - A.I.C. n. 027574021.

Specialità medicinale: MIONEVRASI:
«forte» 5 fiale liof + 5 f solv - A.I.C. n. 011125034.

Specialità medicinale: MOGUSTIL:
20 compresse 200 mg - A.I.C. n. 028897015;
sosp 20 mg/ml 200 ml - A.I.C. n. 028897027;
20 bustine 200 mg - A.I.C. n. 028897039.

Specialità medicinale: ODOMOX:
12 compresse per uso orale 1 g - A.I.C. n. 031852015.

Specialità medicinale: OSSITEN:
«100» im 12 fiale 100 mg - A.I.C. n. 026509024;
«300» iv 6 fiale 300 mg - A.I.C. n. 026509036;
10 capsule 400 mg - A.I.C. n. 026509051.

Specialità medicinale: PEPTAZOL:
14 compresse 40 mg - A.I.C. n. 031111014.

Specialità medicinale: SERAD:
15 capsule 50 mg - A.I.C. n. 027755014.

Specialità medicinale: TATIONIL:
5 flac liof 300 mg + 5 f solv - A.I.C. n. 026185013;
10 fl liof 300 mg + 10 f solv - A.I.C. n. 026185025;
5 flac liof 600 mg + 5 f solv - A.I.C. n. 026185037;
10 fl liof 600 mg + 10 f solv - A.I.C. n. 026185049.

Specialità medicinale: TORADIUR:

14 compresse 10 mg - A.I.C. n. 028252017;
5 fiale 10 mg 2 ml - A.I.C. n. 028252029;
1 fiala 200 mg 20 ml - A.I.C. n. 028252031;
28 compresse 2,5 mg - A.I.C. n. 028252043.

Specialità medicinale: TOXEPASI 400:

5 fiale liof 400 mg + 5 f solv - A.I.C. n. 029166016.

Specialità medicinale: TRONAN:

10 confetti gastrores. 100 mg - A.I.C. n. 027758010;
20 confetti gastrores. 50 mg - A.I.C. n. 027758022;
crema 30 g - A.I.C. n. 027758034.

Specialità medicinale: ZUREM:

40 compresse 100 mg - A.I.C. n. 031220015;
30 bustine 100 mg - A.I.C. n. 031220027;
6 flaconi liof 150 mg + 6 fiale solv - A.I.C. n. 031220039;
12 supposte 200 mg - A.I.C. n. 031220041;
crema 1,5% tubo 50 gr - A.I.C. n. 031220054,

sono ora trasferite alla società: Roche S.p.a., con sede in piazza Durante, 11, 20131 Milano, codice fiscale n. 00747170157.

I lotti delle specialità medicinali prodotti a nome del vecchio titolare non possono più essere dispensati al pubblico a partire dal centottantunesimo giorno successivo alla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto ha effetto dal giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4884

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Lipanthyl»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 291
del 31 maggio 1999*

Specialità medicinale: LIPANTHYL.

Società: Prodotti Formenti S.r.l., via Correggio 43, 20100 Milano.

Oggetto: provvedimento di modifica A.I.C., proroga smaltimento scorte.

I lotti delle confezioni della specialità medicinale «Lipanthyl» 40 capsule 100 mg - A.I.C. n. 023832025, prodotti anteriormente al 3 febbraio 1999, data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del decreto n. 578 dell'11 dicembre 1998, di cam-

bio di titolarità, possono essere dispensati al pubblico per ulteriori centottanta giorni dal 2 agosto 1999.

Il presente provvedimento sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

99A4882

**MINISTERO DEL LAVORO
E DELLA PREVIDENZA SOCIALE****Determinazione del salario medio giornaliero e del periodo di occupazione media mensile, ai fini contributivi, per i soci delle cooperative operanti nella provincia di Parma nell'area dei servizi socio-sanitari educativi nonché nell'attività di assistenza agli anziani, agli infermi ed all'infanzia.**

Con decreto direttoriale 7 giugno 1999 avente decorrenza dal primo periodo di paga successivo a quello in corso alla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, il salario medio giornaliero ed il periodo di occupazione media mensile, ai fini contributivi, per i soci delle cooperative operanti nella provincia di Parma nell'area dei servizi socio-sanitari ed educativi nonché nell'attività di assistenza agli anziani, agli infermi ed all'infanzia, sono determinati, rispettivamente in L. 50.000 ed in 26 giornate lavorative.

99A5109

Determinazione del salario medio giornaliero e del periodo di occupazione media mensile, ai fini contributivi, per i soci delle cooperative operanti nella provincia di Perugia nell'area dei servizi socio-sanitari educativi (compresa l'assistenza domiciliare).

Con decreto direttoriale 7 giugno 1999 avente decorrenza dal primo periodo di paga successivo a quello in corso alla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, il salario medio giornaliero ed il periodo di occupazione media mensile, ai fini contributivi, per i soci delle cooperative operanti nella provincia di Perugia nell'area dei servizi socio-sanitari ed educativi (compresa l'assistenza domiciliare), sono determinati, rispettivamente, in L. 45.740 ed in 26 giornate lavorative.

99A5110

DOMENICO CORTESANI, direttore

FRANCESCO NOCITA, redattore

ALFONSO ANDRIANI, vice redattore

Roma - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - S.



* 4 1 1 1 0 0 1 5 0 0 9 9 *

L. 1.500

€ 0,77